United States Patent [19] Kerner et al.		[11] [45]		Number: of Patent;	
[54]	SILICATI	MODIFIED SYNTHETIC, C FILLER, A PROCESS FOR ITS TION AND ITS USE		eld of Searc	h 523 106/2
[75]		Dieter Kerner; Peter Kleinschmit, both of Hanau; Alan Parkhouse,	[56]	U.S. PA	References Ci TENT DOC
		Wesseling; Siegfried Wolff, Bornheim-Merten, all of Fed. Rep. of Germany	3,56 3,84	2,111 10/197	6 Huber . 1 Isnnicelli . 4 Meyer-Sim 5 Kerner et a
[73]	Assignee:	Degussa Aktiengesellschaft, Frankfurt am Main, Fed. Rep. of Germany	1	FOREIGN	PATENT D
[*]	Notice:	The portion of the term of this patent subsequent to Apr. 30, 2002 has been disclaimed.	255 Primary	58191 7/197 Examiner	6 Fed. Rep. o -Herbert J. I. 7rmCushm
[21]	Appl. No.:	764,994	[57]		ABSTRACT
[22]	Filed:	Aug. 12, 1985	thetic, si	ilicatic filler	rected to the
	t. 12, 1984 [I	n Application Priority Data E] Fed. Rep. of Germany 3437473 CDGC 3/12: CDGC 1/28-	fillers ar	re converte with the or	n compounds d into an aq ganosilicon o emulsifier. I

[52] U.S. CL. ..

C08K 9/06; C08L 21/00

106/290; 106/300; 106/308 Q; 106/308 N;

... 523/213; 106/288 Q;

106/309

4,704,414 * Nov. 3, 1987

Field of Search 523/213; 106/309, 288 Q. 106/250, 300, 308 Q, 308 N

References Cited

U.S. PATENT DOCUMENTS

3,227,675 1/1966 Huber . 3,567,680 3/1971 Ismicelli . 3,842,111 10/1974 Meyer-Simon .

4,514,231 4/1985 Kerner et al. 523/213

FOREIGN PATENT DOCUMENTS

787691 2/1973 Belgium . 2558191 7/1976 Fed. Rep. of Germany .

nary Examiner---Herbert J. Lilling mey, Agent, or Firm-Cushman, Darby & Cushman

invention is directed to the modification of synic, silicatic fillers with water insoluble sulfur coning organosilicon compounds. For this purpose, the ers are converted into an aqueous suspension and ted with the organosilicon compounds, optionally in the presence of an emulsifier. The thus modified filler is vulcanized rubber mixtures results in a clear improvement in the industrial properties of the rubber.

18 Claims, No Drawings

SURFACE MODIFIED SYNTHETIC, SILICATIC FILLER, A PROCESS FOR ITS PRODUCTION AND ITS USE

BACKGROUND OF THE INVENTION

The invention is directed to synthetic silicatic fillers modified with organosilicon compounds, a process for their production and their use in vulcanizable rubber

It is known to treat exidic surfaces with organosilicon compounds in order to improve the bond between oxidic filler and organic polymers of the most varied chemical composition and therewith to improve the reinforcing properties of the filler in the polymer by this 15 emulsion. treatment.

For example, for this purpose the organositicon compound in question can be dissolved in an organic solvent

It is known from lannicelli U.S. Pat. No. 3,567,680 to modify silica suspended in water with mercapto and aminosilanes. However, the organsitioon compounds in question in the amounts needed for the modification are the filler is carried out from a solution.

The task of the present invention was to find rubber compatible synthetic silicatic finely divided fillers modified with water insoluble organosilicon compounds and a process for their production in which the operation 30 can be carried out solvent free (i.e., organic solvent free) in aqueous phase in spite of the water insolubility.

SUMMARY OF THE INVENTION

The invention is directed to rubber compatible syn- 35 thetic silicatic fillers modified on the surface with at least one organositicon compound, which organositicon compound is water insoluble and has the formula (1)

$$[R_0^{-1}(RO)_{3-n}Si-(AR)_{n}-(Ar)_{n}]_{n}[S]_{2n}$$
 (1) 4

R and R1 is each an alkyl group having 1 to 4 carbon atoms or the phenyl group, whereby all the groups R and R1 in each case can have the same or different 45 meaning and R can also be a Ct-C4-alkvl-CtC4alkoxy group.

n is 0, 1 or 2,

Alk is a divalent straight or branched hydrocarbon group having 1 to 6 carbon atoms, m is 0 or 1.

Ar is an arylene group having 6 to 12 carbon atoms, p is 0 or 1 with the proviso that p and m are not simultaneously 0, and x is a number from 2 to 8.

A further object of the invention is a process for the production of modified synthetic silicatic filler compris-

(a) emulsifying in water up to 80% of at least one water insoluble organosilicon compound of formula (1) 60

$$\{R_n^{-1}(RO)\}_{n=0}Sim(Alk)_{n=0}(Ar)_n bfS\}_n$$
 (3)

optionally in the presence of a surface active substance. (b) mixing this emulsion with an aqueous suspension 65 of a synthetic silicatic, finely divided filler or a mixture of plurality of fillers including such a silicate filler at a temperature of 10° to 50° C, with stirring to provide a

con compound (or compounds) based on the filler, (c) heating the mixture, in a given case to a tempera-

ture of 50° to 100° C., preferably from 60° to 80° C., and (d) after 10 to 120 minutes, preferably within 30 to 60 minutes, filtering off the modified filler and drying at a temperature of 100° to 150° C., preferably from 105° to 120° C., or spray drying.

The organosilicon compounds of formula (1) can be 10 emulsified individually or also as a mixture of several compounds in water. If the total amount of these compounds after mixing with the suspension amounts to less than 3 wi. % (based on the aqueous suspension), a surface active agent is employed to aid the formation of the

This is no longer necessary at concentrations of the organosilicon compound (or compounds) of 3 wt.% or more, although it can be helpful.

and this solution used subsequently to treat, e.g., clay
20 attre. However, there are also suited temperatures which reach to the boiling point of the aqueous emul-

The concentration of the organosilicon compound (or compounds) in the emulsion produced amounts to water insoluble so that in this case also the treatment of 25 10 to 80 wt.%, preferably 20 to 50 wt.%, based on the total amount of emulsion.

The pH of the emulsion just as the pH of the filler suspension after the mixing in of the emulsion is weakly acid or weakly alkaline, but is preferably about pH 7. Under the concept water insoluble, there is meant:

After mixing the emulsion (without surface active material) with the suspension of the filler, there does not form around the filler particles in the desired pH and concentration range a clear solution of the organosilicon compound (or compounds). Rather, there remain existing the separate phases water and organisilicon compound. The oligosulfidic organosilanes according to the above-mentioned formula (1) are known and can be produced according to known processes. Examples (b) 40 of preferred organosilanes are those producible, e.g., according to Belgian patent No. 787691 (and related Meyer-Simon U.S. Pat. No. 3,842,111, the entire disclosure of which is hereby incorporated by reference and relied upon) and including bis-(trialkoxysilyl-alkyl)oligosulfides such as bis-(trimethoxy-, triethoxy-, trimethoxyethoxy-, tripropoxy-, tributoxy-, tri-i-propoxy and tri-i-butoxy-silyi-methyl)-oligosulfides, namely especially the di-, tri-, tetra-, penta-, hexasulfide etc., furthermore bis-(2-tri-methoxy-, -triethoxy-, -trimethoxyethoxy-, -tripropoxy-, and -tri-n- and -i-butoxy-ethyl)oligosulfides, namely especially the di-, tri-, tetra-, penta-, hexasulfides, etc., furthermore the bis-(3-trimethoxy-, -triethoxy-, -trimethoxyethoxy-, -tropropoxy-, -tri-n-butoxy-, and tri-i-butoxy-silyl-propyl)oligosulfides namely again the di-, tri-, tetrasulfides, etc. up to the octasulfides, furthermore the corresponding bis-(3trialkoxysulyi-isobutyi)-oligosulficies, the corresponding bis-(4-trialkoxysilylbutyi)-oligosulfides. Specific examples of suitable oligosulfies are set forth in the Meyer-Simon U.S. patent on col. 2, line 55 to col. 3, line 38 with the proviso that the alkylene group does not have over 6 carbon atoms. Of the oligosulfides useful in the present invention, there are preferred the relatively simply constructed organosilanes of general formula (1) including bis-(3-trimethoxy-, -triethoxy-, and tripropoxysilylpropyl)-oligosuifides, namely the di-, tri-, tetra-, and pentasulfides, especially the triethoxy compounds having 2, 3, or 4 sulfur atoms and their mixtures. Alk in

general formula (i) indicates a divalent straight or branched hydrocarbon group, preferably a saturated alkylene group with a straight carbon chain having 1 to 4 carbon atoms.

Especially suited also are silanes of the following 5 structural formulae:

$$\begin{bmatrix} (C_2H_2O_3)S(CH_2)_2 & & & \\ (C_2H_2O_3)S(CH_2)_2 & & & \\ \end{bmatrix} \begin{bmatrix} S-3 \end{bmatrix}$$

and their methoxy analogues, producible according to German AS No. 25 58 191.

As surface active natorials, there are preferably used nontacis, cations, and anionic tennides. Their concentration in the emulsion is 1 to 7 w. %, preferably 3 to 5 w. %. Examples of these types of trensides are alkylphenotholygiptol ethers, e.g., poctylphenotholygiptol ethers, e.g., poctylphenotholygiptol ethers, e.g., poctylphenothylogy-thylemeglycol (20 units) ether, polyglycols, e.g., polyethylemeglycol (20 units) ether, polyglycols, e.g., polyethylemeglycol (20 units) ether, polyglycols, e.g., polyethylemeglycol (20 units) ether, sold, office with the polyglycols, e.g., polyethylemeglycol (20 units) ether, sold, sold ethers, sold, and sold ethers, sold, so

The symbolo silicate filters which are modified, as well as mintures of two or more of these filters are known filters in the rubber technology. An essential a requirement for their suitability is the presence of OH all groups on the surface of the filter particles which can react with the alkoxy groups of the organosition compounds. It is a matter of symthetic situate filters which are compatible with rubbers and which have the necessary degree of fineness for this use.

As synthetic fillers, there are especially suitable finely divided precipitated silicas and pyrogenically obtained silicas.

The emulsion is mixed in such an amount with the filler suspension that the concentration of the organosil-so toon compound is 0.3 to 15 wt.%, preferably 0.75 to 15 wt.%. based on the amount of filler.

The modified filler contains 0.3 to 15 wt.%, preferably 0.75 to 6 wt.% of the organosilicon compound based on the dry filler.

They are especially suitable for use in vulcanizable and shapeable rubber mixtures which are produced according to the customary process in the rubber indus-

There has been established a disadvantageous effect 60 on the filler surfaces of the surface active agents which in some cases are absorbed.

As suitable types of rubbers there are included all. In regarding the properties of the properties of

cluded in this type of rubber, for example, natural and synthetic rubbers which optionally have been oil extended such as natural rubber, butadiene rubber, isoprene rubber (synthetic), butadiene-styrene rubber, butadiene-acrylonitrile rubber, butyl rubber, terpolymers made of eshylene, propylene and, for example, non-conjugated dienes (e.g., cyclooctadiene, norbornadiene). Additionally, there can be used mixtures of the rubbers mentioned with the following additional rubbers: carboxy rubbers, epoxide rubbers, trans-polypentamers, halogensted butyl rubber, e.g., chlorobutyl rubber and bromobutyl rubber, rubbers made from 2chlorobutadiene, ethylene-vinyl acetate copolymers, 15 ethylene-propylene copolymers, in a given case even chemical derivatives of natural rubber as well as modified natural rubber. Preferably, there are employed natural rubber and polyisoprene rubber either alone or in mixtures with each other and/or at times in mixture 20 with the above-mentioned rubbers.

The modified filler is admixed in such an amount that the weight portion of the organosilicon compound on it is between 0.3 and 10 wt %, preferably between 0.75 and 6 wt.%, based on the amount of rubber.

Naturally, thereby there is observed the previously described total parts of the filler in the vulcanizable rubber mixture.

This means that either the total amount of the filler to be added or also a partial amount can be modified. In the latter case, the missing part is then mixed in unmodified form.

The modified fillers produced according to the invention in the vulcanized rubber mixtures lead to a clear improvement of the rubber industry properties in comparison to mixtures without modified fillers.

The compositions can comprise, consist essentially of, or consist of the stated steps with the recited materials

Unless otherwise indicated, all parts and percentages are by weight.

DETAILED DESCRIPTION

The modified fillers were tested in the following rubber mixtures:

Test Re	cipe 1 - Na	sural Rubber
RSS 1, ML 4 = 67	100	
Filler	50	
ZeO, RS	4	
Stearie sold	2	
Vulkacit CZ	2	
Solfur	2	
Test	Recipe 2 . :	SBR 1500
Buna Huls 1500	100	
Filler	50	
ZnO RS	4	
Stears: acrd	2	
Vulksen CZ	2.25	(N-cyclohexy)-2-benzo- thissolynifezamide)
Sulfur	2	

In regard to the emulsifier used, the organosilicon compound, the fillers it is a matter of the following

Emplsifier

Mariowet GFW = Alkylphenolpolyglycolether.

20 __

5 Organosilicon Compound

Si 69 = Bis-(3-triethoxisilylpropyl)-tetrasulfanc.

Fillers

Ultrasil VN3-precipitated silica (Degussa) Aerosil 130 V-pyrogenic silica (Degussa).

To evaluate the rubber industry properties of the vulcanizate, there were determined the following prop-

Monney-Viskoskat	according to DIN 53 523	
Tensile Strength	according to DIN 53 594	
Stress Value = Modelus	according to DIN 53 504	
Text Propagation Resistance	according to DIN 53 597	1
Pirestone Ball Rebound	according to AD 20 245	
Shore-A-Hardness	according to DIN 53 505	
Abrasion Resistance	according to DIN 53 516	

EXAMPLE 1

Si 69 was added with vigorous stirring to an aqueous tenside solution having a concentration of 40 g/1 (Marlowet GFW), so that the concentration of Si 69 in the emsision formed was 90 g/l. Immediately after prepara- 25 tion, this emulsion was added to a suspension of 1.5 kg of Aerosil 130 V in 50 kg of water at 40° C. with stir-

The suspension was heated to 85° C., subsequently filtered and dried. In an experiment, the heating was 30 eliminated. The dried material was first ground in a tooth disk mill and then in a pinned disk mill.

EXAMPLE 2

There was followed in analogous manner the proce- 35 dure of Example 1. There was employed as emulsifier Marlowet GFW. There were applied 3.0 parts by weight of sliane to 100 parts by weight of Ultrasil VN 3. The product obtained thereby in return was worked into natural and synthetic rubbers.

Remits

Tables 1-4 show the results obtained. It can be seen that there is produced an increase in the industrial rubber properties with the water insoluble Si 69 modified filler of the invention after wet processing with emulsi- 45 fier than is obtained with the unmodified filler.

In natural rubber by adding Si 69 modified Aerosil 130 V or Ultrasil VN 3, there were clearly improved plasticity of the mixture, tensile strength, modulus, tear resistance, rebound elasticity, and resistance to abra- 50 sion

In the Buna Hills 1500 synthetic rubber by adding silica modified with \$i 69, there are noted increases in modulus, rebound elasticity, and resistance to abrasion. In the case of Aerosil 130 V or Ultrasil VN 3 modified 55 with Si 69 in Buns Hüls 1500, the plasticity of the mixture was improved while adding Si 69 silanized VN 3 additionally led to an increase of tensile strength.

EXAMPLE 3

Modified Pryogenic Silica in Natural Rubber

TABLE 1			
	ī	2	
RSS 1, ML 4 = 67 Acrosii 130 V	100 50	100	65
Aerosi 130 modified with Si 69 (6 parts by weight to 100 parts by weight serosi)	***	50	

TABLE 1-continued

	3	2	_
ZuO, RS	ă.		
Stearic acid	2	,	
Vulkacit CZ	. 2	2	
Sulfur	7	2	
ML 4 100' C. (Point)	145	78	
Tensile Strength (MPa)	15.1	23.9	
Modelus 300% (MPa)	3.5	9.6	
Elongation at Break (%)	700	560	
Tear Propagation Resistance (N/mm)	14	38	
Firestone Ball Rebound (%)	50.4	59.5	
Shore Hardness (Degree)	70	62	
Abcasion (mm ³)	700	122	

EXAMPLE 4

Modified Pyrogenic Silica in Synthetic Rubber

TABLE 2

	1	2
Bona Finis 1500 (SBR)	100	100
Aerosif 130 V	50	
Acrosil 130 modified with Si 69		50
(6 parts by weight to 100 parts		
by weight aerosil)		
ZnO, RS	4	4
Stearic acid	2	2
Velkanit CZ	2,25	2.25
Sulfer	2	2
ML 4 100° C. (Polist)	170	127
Tensile Strength (MPa)	17.9	17.8
Modules 300% (MPa)	4.2	12.0
Elongation at Break (%)	670	399
Tear Propagation Resistance (N/mm)	23	10
Firestone Ball Rebound (%)	44.4	45.4
Shore Hardness (Degree)	74	67
Abrasion (mm ³)	134	82

EXAMPLE 5

Modified Precipitated Silica in Natural Rubber

TABLE 3

	1	2	
RSS 1, M 4 = 67	103	001	_
Ultravil VN 3	533		
VN 3 modified with Si 69	***	Sü	
(3 parts by weight to 100			
parts by weight Ultrasil VN 3)			
ZnO, RS	4	4	
Steario acid	2	,	
Vulkacit CZ	5	2	
Sulfur	7	2	
ML 4 100° C. (Point)	160	123	
Tensile Strength (MPa)	15.8	17.9	
Modelin 301% (MPa)	3.9	5.9	
Elougation at break (%)	640	580	
Tear Propagation Resistance (N/mm)	31	22	
Pirescone Bull Rebound (%)	57.5	60.2	
Shore Hardness (Degree)	64	63	
Ahrasion (mm ³)	210	124	

EXAMPLE 6

Modified Precipitated Silica in Synthetic Rubber

TABLE 4

	1	2	_
Suna Hels 1500 (SBR)	100	100	_
Ultrasil VN 3	50	100	
VN 3 modified with \$1.69		50	
(3 parts by weight to 100			
parts by weight Ultrasil VN 3)			
ZaO, RS	Á	4	
Steeric soid	2	2	

TABLE 4-continued

		2
Vellards CZ	2.25	2.25
Sulfur	2	2
ML 4 100° C. (Point)	\$44	125
Tensile Strength (MPa)	12.8	16.5
Modules 300% (MPs)	3,7	8.5
Elongation at break (%)	630	470
Tea: Propagation Resistance (N/mm)	18	5.5
Firestone Ball Rebound (%)	42.9	47.6
Shore Mardness (Degree)	65	67
Absasion (mm ³)	148	301

The entire disclosure of German priority application No. P3437473.6 is hereby incorporated by reference. What is claimed is:

1. A synthetic silicatic filler having the surface modified with a water soluble organosilicon compound of the formula:

[R.s.1(RO))-aSi--(Alk)m--(Ar)ab[S].

wherein

- R is an alkyl group having 1 to 4 carbon atoms, phenyl, or a C₁-C₄-alkyl-C₁-C₄alkoxy group, R¹ is 25 and a filler according to claim 4.
- an alkyl group having 1 to 4 carbon atoms or phenyl.
- Alk is a divalent 1 to 6 carbon atom group,
- n is 0, 1 or 2, m is 0 or 1.
- Ar is an arylene group having 6 to 12 carbon atoms, p is 0 or I with the proviso that both m and p cannot be 0, and
- x is a number from 2 to 8.
- 3. A filler according to claim 1 where R is alkyl having 1 to 4 carbon atoms, alk is an alkylene group having 1 to 4 carbon atoms, and x is 2 to 4.
- 4. A filler according to claim 3 wherein the com- 40 pound of formula (1) is bis-(3-triethoxysilylpropyl)-tesrasulfane.
- 5. A filler according to claim I wherein the silicatic filler is pyrogenic silics or precipitated silics.

- 6. A process for the production of a filler according to claim 1 comprising:
- (a) emulsifying up to 80 wt.% of an organosilicon compound according to claim 1 in water,
- (b) mixing this emulsion with an aqueous suspension of a silicatic synthetic filler at a temperature of 10° to 50° C. with stirring in proportions that there are present in the suspension mixture 0.3 to 15 wt.% of the organositicon compound of formula (2) based
- on the filler. (c) heating the mixture to 50° to 100° C., and
- (d) filtering the filter off after 10 to 120 minutes and drying the suspension.
- 7. A process according to claim 6 comprising emulsi-15 fying in step (a) in the presence of a surface active agent. 8. A process according to claim 6 comprising emulsi
 - fying in step (a) in the absence of a surface active agent. 9. A composition comprising a vulcanizable rubber
 - and a filler according to claim 1. 18. A composition comprising a vulcanizable rubber
 - and a filler according to claim 2 11. A composition comprising a vulcanizable rubber
 - and a filler according to claim 3
 - 12. A composition comprising a vulcanizable rubber
 - 13. A composition comprising a vulcanizable rubber and a filler according to claim 5.
 - 14. A product obtained by vulcanizing the composition of claim 9 in the presence of sulfur.
 - 15. A product according to claim 14 wherein the vulcanizable rubber is a diene elastomer. 16. A composition according to claim 9 wherein the
- vulcanizable rubber is a diene elastomer. 17. A composition according to claim 16 wherein the 2. A filler according to claim I wherein n is 0, p is 0, 35 diene elastomer is natural rubber, butadiene rubber, synthetic isoprene rubber, butadiene-styrene rubber, butadiene-acrylonitrile rubber, butyl rubber, or an ethy
 - lene-propylene terpolymer rubber. 18. A composition according to claim 17 wherein the diene elastomer is natural rubber or butadiene-styrene conslymer, the silicatic filler is pyrogenic silica or precipitated silica and the compound of formula (1) is bis-(3-triethoxysilyipropyl)-tetrasulfane.

50

55

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 177 674 A2

© EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- ② Anmeldenummer: 85167932.7
- ② Anmeldetag: 25.86,85

(a) int. Cl.4: C 08 K 9/06, C 08 L 21/00, C 09 C 3/12 // (C08K9/06, 3:36)

@ Priorität: 12.10.84 DE 3437479

- Anmelder: Degussa Aktiengesellschaft,
 Weisstrauenstrasse 3, D-6000 Frankfurt em Mein 1 (DE)
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 16,04,85
 Patentbiatt 56/16
- @ Erfinder: Kenner, Dieter, Dr., Am Hexenpfed 21, D-4890 Hamat (DB). Erfinder: Kielnechmit, Peter, Dr., Wildaustrasse 10, D-4809 Hamat (DB). Erfinder: Kielnechmit, Peter, Dr., Wildaustrasse 10, D-4809 Hamat (DB). Erfinder: Parkhouse, Alan, Bussardweg 31, D-5037 Wesseling (DB). Erfinder: Welft, Siegfried, Weiherstrasse 28, D-3038 Bornheim-Merlen (DB).
- Banannte Vertragsstaaten: DE FR GB
- An der Oberfläche modifizierte synthetische sillkettsche Füllstoffe, ein Verlahren zur Herstellung und deren Verwendung.
- Die Erfindung betrifft die Modifizierung von synthetischen, sillkatischen Füllstoffen mit wasseruniöslichen, schwefelhaltigen Organosiliciumverbindungen.
- Die Füllstoffe werden zu diesem Zweck in eine wäßrige Suspension überführt und mit den Organosiliciumverbindungen gegebenenfalls in Gegenwart eines Emulgators behandeit.

Die so modifizierten Fülistoffe führen in vulkanisierten Kautschukmischungen zu einer deutlichen Verbesserung der gummitechnischen Eigenschaften.

Degussa Aktiengesellschaft Frankfurt am Main

- 5 An der Oberfläche modifizierte, synthetische silikatische Füllstoffe, ein Verfahren zur Herstellung und deren Verwendung
- Die Erfindung betrifft mit Organosilioiumverbindungen modifizierte synthetische silikatische Füllstoffe, ein Verfahren zur Herstellung und deren Verwendung in vulkanisierbaren Kautschukmischungen.
- Es ist bekannt, oxidische Oberflächen mit Organosiliciumverbindungen zu behandeln, um durch diese Vorbehandlung den Verbund zwischen oxidischem Füllstoff und organischen Polymeren unterschiedlichster chemischer Zusammensetzung und damit die verstärkenden Eigenschaften der Füllstoffe in den Polymeren zu verbessern.
- Zu diesem Zweck kann man z.B. die betreffende Organosiliciumverbindung in einem organischen Lösungsmittel auflösen und mit dieser Lösung anschließend z.B. Clays behandeln (US-PS 3 227 675) Huber).
- Aus der US-PS 3 567 680 ist bekannt, in Wasser suspendierte Kieselsäure mit Mercapto- und Aminosilanen zu
 modifizieren. Die betreffenden Organosiliciumverbindungen sind jedoch in den für die Modifizierung
 nötigen Mengen wasserlöslich, so daß auch in diesem
 Fall die Behandlung des Füllstoffs aus einer Lösung
 heraus erfolgt.

. . .

Die Aufgabe der Erfindung bestaht darin, mit wasserunlöslichen Organosiliciumverbindungen medifizierte, mit Kautschuken verträgliche synthetische silikatische, feinteilige Füllstoffe und Verfahren zu ihrer Herstellung zu finden, bei denen man trotz der Wasserunlöslichkeit lösungsmittelfrei in wässriger Phase arbeiten kann.

Gegenstand der Erfindung sind mit Kautschuken verträgliche, synthetische silikatische
Füllstoffe, an der Oberfläche modifiziert mindestens
einer Organosiliciumverbindung, die dadurch gekennzeichnet sind, daß die Verbindung wasserunlöslich ist
und der Formel (I)

15 (I)
$$\begin{bmatrix} R_n^1 & (R0)_{3-n} \cdot Si-(Alk)_m-(Ar)_p \end{bmatrix}_2 \begin{bmatrix} S \end{bmatrix}_x$$
 entspricht

in der bedeuten:

R und R¹ eine Alkylgruppe mit 1 bis ½ Kohlenstoff
atomen den Fhenylrest, wobei alle Reste R und R¹ jeweils die gleiche oder eine verschiedene Bedeutung
haben können, R eine C₁-C₄-Alkyl-C₁-C₄-Alkoxigruppe,
n: 0,1 oder 2

Alk: einen zweiwertigen, geraden oder verzweigten
Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,
m: 0 oder 1
Ar; einen Arylenrest mit 6 bis 12 A-Atomen
p: 0 oder 1 mit der Maßgabe, daß p und m nicht gleichzeitig 0 bedeuten und
x: eine Zehl von 2 bis 8.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der modifizierten synthetischen silikatischen Füllstoffe, das dadurch

l gekennzeichnet ist, daß man

5

10

15

20

25

30

35

a) bis zu 80 Gew. mindestens einer wasserunlöslichen Organosiliciumverbindung mit der Formel' I

$$\left[\mathbb{R}_{n}^{1}(\mathbb{R}0)_{3-n}\operatorname{Si-(Alk)}_{n}-(\operatorname{Ar})_{p}\right]_{2}(s)_{x}$$

in Wasser emulgiert, gegebenenfalls in Anwesenheit einer oberflächenaktiven Substanz.

- b) diese Emulsion mit der wässrigen Suspension eines synthetischen silikatischen, feinteiligen Füllstoffes oder einer Mischung verschiedener Füllstoffe bei einer Temperatur von 10 bis 50°C, unter Rühren vermischt, daß in der Suspension 0,3 bis 15 Gew.-6 der Organosiliciumverbindung (en), bezogen auf den Füllstoff, enthalten sind.
- c) das Gemisch gegebenenfalls auf eine Temperatur von 50 bis 100 °C, bevorzugt von 60 bis 80 °C aufheizt.

d) und nach Ablauf von 10 bis 120 min, bevorzugt von 30 bis 60 min, den modifizierten Füllstoff abfiltriert und bei Temperaturen von 100 bis 150°C, bevorzugt von 105 bis 120°C, trocknet oder die Suspension sprühtrocknet.

Die Organosiliciumverbindungen mit der Formel I können einzeln eder auch als Gemisch verschiedener Verbindungen in Wasser emulgiert werden. Beläuft sich die Gesamtmenge dieser Verbindungen nach der Vermischung mit der Suspension auf weniger als 3 Gew.-\$ (bezogen auf die wässrige Suspension), wird eine oberflächenaktive Substanz zur Unterstützung der Emulsionsbildung zugesetzt.

Dies ist bei Konzentrationen der Organosiliciumverbindung(en) ab 3 Gev. micht mehr notwendig, obwohl es hilfreich sein kann.

- 1 Man stellt die Emulsion bevorzugt bei Raumtemperatur her. Es sind aber auch Temperaturen geeignet, die bis zum Siedepunkt der wässrigen Emulsion reichen,
- 5 Die Konzentration der Organosiliciumverbindung(en) in der hergestellten Emulsion beläuft sich auf 10 bis 80 Gew.#, bevorzugt 20 bis 50 Gew.#, bezogen auf die Gesamtmenge der Emulsion.
- 10 Der pH-Wert der Emulsion liegt ebense wie der pH-Wert der Füllstoffsuspension nach dem Zumischen der Emulsion im schwach sauren oder schwach alkalischen, bevorzugt aber bei einem pH-Wert von etwa 7.

Unter dem verwendeten Begriff wasserunlöslich ist zu verstehen: Nach dem Vermischen der Emulsion (ohne oberflächenaktive Substanz) mit der Suspension des Füllstoffs bildet sich 20 um die Füllstoffteilchen herum im gewünschten pH- und Konzentrationsbereich keine klare Lösung der Organosiliciumverbindung(en). Es bleiben vielmehr die getreunten Phasen Wasser und Organosiliciumverbindung bestehen. Die oligosulfidischen Organosilane gemäß der oben angegebenen allgemeinen Formel I sind an sich bekannt und können nach bekannten Verfahren hergestellt werden. Beispiele für vorzugsweise eingesetzte Organosilane sind die z.B. mach der BE-PS 787 691 herstellbaren. Bis-(trialkoxysilyl-alkyl)-oligosulfide wie Bis-(trimethoxy-, -triathoxy-, -trimethoxyathoxy-, -tripropoxy-, -tributoxy-, -tri-i-propoxy- und -tri-i-butoxy-silylmethyl)-oligosulfide und zwar imsbesondere die Di-, Tri-, Tetra-, Penta-, Hexasulfide usv., weiterhin Bis- (2-tri-methoxy-, -triathoxy-, -trimethoxyathoxy-, -tripropoxy- und -tri-m- und -i-butoxy- Ethyl) -oligosulfide und zwar insbesondere die Di-, Tri-, Tetra-,

- Penta-, Hexasulfide usv., ferner die Bis-(3-trimethoxy-, -triäthoxy-, -trimethoxyäthoxy-, -tripropoxy-, -tri-nbutoxy- und tri-i-butoxy-silyl-propyl) oligosulfide und zwar wiederum die Di-, Tri-, Tetrasulfide usv
- 5 bis zu Octasulfiden, des weiteren die entsprechenden Bis-(3-trialkoxysilylisobutyl)-oligosulfide, die entsprechenden Bis-(4-trialkoxysilylbutyl)-oligosulfide. Von diesen ausgewählten, relativ einfach aufgebauten Organosilenen der allgemeinen Formel I werden wiederum
- bevorzugt die Bis-(3-trimethoxy-, -triäthoxy- und tripropoxysilylpropyl)-oligosulfide, und zwar die Di-, Tri-, Tetra- und Pentasulfide, insbesondere die Triäthoxyerbindungen mit 2, 3 oder 4 Schwefelatomen und deren Mischungen. Alk bedeutet in der allgemeinen
- Formel I einen zweiwertigen, geraden oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise einen gesättigten Alkylenrest mit gerader Kohlenstoffkette mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.
- 20 Speziell geeignet sind auch die Silane mit der folgenden Strukturformel

35

$$\left[\left(\text{C}_{2}\text{H}_{5}\text{O} \right)_{3} \, \, \text{Si} \left(\text{CH}_{2} \right)_{2} - \left(\begin{array}{c} \\ \end{array} \right)_{2} \left[\text{S}_{\text{W}_{3}} \right] \, \text{und deren} \right]$$

Methoxianaloge, herstellbar mach der DE-AS 25 58 191.

Als oberflächenaktive Substanzen finden bevorzugt nichtionogene, kationische und anionische Tenside Verwendung. Ihre Konzentration in der Emulsion beträgt bis 7 Gev. \$, bevorzugt 3 bis 5 Gev. \$. - 6 -

Beispiele für derartige Tenside sind Alkylphenolpolyglycolether, Alkylpolyglycolether, Polyglycole,: Alkyltrimethylammoniumsalze, Dialkyldimethylammoniumsalze, Alkylbenzyltrimethylammoniumsalze, Alkylbenzol-5 sulfonate, Alkylhydrogensulfate, Alkylsulfate.

Die zu modifizierenden synthetischen Füllstoffe, auch als Gemisch von zwei oder mehr dieser Füllstoffe, sind an sich in der Kautschuktechnologie bekannte Füllstoffe. Wesentliche Voraussetzung für ihre Eignung ist das Vorhandensein von OH-Gruppen an der Oberfläche der Füllstoffteilchen, die mit den Alkoxigruppen der Organosiliciumverbindungen reagieren können. Es handelt sich um synthetische silkatische Füllstoffe, 15 die mit Kautschuken verträglich sind, und die für diese Verwendung notwendige Feinteiligkeit aufweisen.

Als synthetische Füllstoffe sind besonders feinteilige gefällte Kieselsäuren und pyrogen gewonnene Kiesel-20 säuren geeignet.

 Die Emulsion wird in derartigen Mengen mit der Füllstoffsuspension vermischt, daß die Konzentration der Organosiliciumverbindung 0,3 bis

25 15 Gew.-%, bevorzugt 0,75 bis 15 Gew.-%, bezogen auf die Füllstoffmenge beträgt.

- Die modifizierten Füllstoffe enthalten 0,3 bis 15 Gew.%, bevorzugt 0,75 bis 6 Gew.~ der Organosiliciumverbindungen, bezogen auf den trockenen Füllstoff.
- 5 Sie sind besonders geeignet zur Verwendung in vulkanisier- und formbaren Kautschukmischungen, die nach den üblichen Verfahren in der Gummiindustrie hergestellt werden.
- Eine nachteilige Wirkung der auf den Füllstoffober-10 flächen eventuell adsorbierten oberflächenaktiven Substanzen ist nicht festzustellen.

Zu den geeigneten Kautschukarten zählen alle noch Doppelbindungen enthaltende und mit Schwefel sowie

15 Vulkanisationsbeschleuniger(n) zu Elastomeren vernetzbere Kautschuke und deren Gemische. Insbesondere sind dies die halogenfreie Kautschukarten, vorzugsweise sogenannte Dien-Elastomere. Zu diesen Kautschukarten zählen beispielsweise, gegebenenfalls ölgestreckte, natürliche und synthetische Kautschuke, wie Naturkautschuke, Butadien-Styrol-Kautschuke, Botadien-Acrylnitril-Kautschuke, Butylkautschuke, Butpolymere aus Äthylen.

Propylen und zum Beispiel nichtkonjugierten Dienen.

Ferner kommen für Kautschukgemische mit den genannten
Kautschuken die folgenden zusätzlichen Kautschuke
infrage:

Carboxylkautschuke, Epoxidkautschuke, Trans-Polypentenamer, halogenierte Butylkautschuke, Kautschuke aus 2-Chlor-Butadien, Äthylen-Vinylacetat-Copolymere, Äthylen-Propylen-Copolymere, gegebenenfalls auch chemische Derivate des Naturkautschuks sowie modifizierte Naturkautschuke. Vorzugsweise werden Naturkautschuke und Polyisopren-Kautschuke eingesetzt und zwar allein

oder in Mischungen miteinander und/oder jeweils in Mischung mit den obengenannten Kautschuken.

- 1 Der modifizierte Füllstoff wird in der Menge zugemischt, daß der Gewichtsanteil der auf ihm enthaltenen Organosiliciumverbindung zwischen 0,3 und 10 Gew.-*, bevorzugt zwischen 0,75 und 6 Gew.-*, bezogen auf den
- 5 Kautschukanteil, liegt.

 Dabei ist natürlich der vorgeschriebene Gesamtanteil des
 Füllstoffs in der vulkanisierbaren Kautschukmischung
 zu beachten.
- Das bedeutet, daß sowohl die Gesamtmenge des einzu-
- 10 setzenden Füllstoffs als auch eine Teilmenge modifiziert sein kann. Im letzteren Fall ist der noch fehlende Teil dann in nicht modifizierter Form zuzumischen.
- Die erfindungsgemäß hergestellten modifizierten Füll-15 stoffe führen in den vulkanisierten Kautschukmischungen zu einer deutlichen Verbesserung der gummitechnischen Eigenschaften im Vergleich zu Mischungen ohne modifizierte Füllstoffe.
- 20 Die modifizierten Füllstoffe wer-en in folgenden Kautschukmischungen getestet:

Testrezeptur 1 - Naturkautschuk

25	RSS 1, ML 4 = 67	100
	Püllstoff	50
	ZnO, RS	4
	Stearinsäure	2
	Vulkacit CZ	2
30	Schwefel	2

1	Testrezeptur 2 - SBR 150	0	\$
	Buna Hüls 1500	100	į
	Füllstoff	50	
	ZnO RS	4	
5	Stearinsäure	2	
	Vulkacit CZ	2,25	(N-Cyclohexyl-2-benzo- thiazolsulfenamid)
	Schwefel	2	

Bei dem verwendeten Emulgator, der Organosiliciumverbindung und den Füllstoffen handelt es sich um folgende Produkte:

Emulgator

Marlowet GFW = Alkylphenolpolyglycolether.

Organosiliciumverbindung

Si 69 = Bis-(3-triethoxisilylpropyl)-tetrasulfan.

20 Füllstoffe
Ultrasil VN 3 - Gefällte Kieselsäure (Degussa) Aerosil 130 V - Pyrogene Kieselsäure (Degussa).

Zur Beurteilung der gummitechnischen Eigenschaften der Vulkanisate werden folgende Werte ermittelt: 25

	Mooney-Viskosität	gemäß	DIN	53	523	
30	Zugfestigkeit	gemäß	DIN	53	504	
	Spannungswert = Modul	gemäß	DIN	53	504	
	Weiterreißwiderstand	gemäß	DIN	53	507	
	Pirestone Ball Rebound	gemäß	AD	20	245	
	Shore-A-Härte	gemäß	DIN	53	505	
	Abriebwiderstand	gemäß	DIN	53	516	

l Beispiel 1

Zu einer wässrigen Tensidlösung mit einer Konzentration von 40 g/l wird unter starkem Rühren Si 69 zugegeben, 5 so daß die Konzentration an Si 69 in der gebildeten Emulsion 90 g/l beträgt. Sofort nach der Zubereitung wird diese Emulsion in eine Suspension von 1,5 kg Aerosil 130 V in 50 kg Wasser bei 40°C unter Rühren gegeben.

10

Die Suspension wurde auf 85°C aufgeheizt, anschließnd filtriert und getrocknet. In einem Versuch wurde auf das Aufheizen verzichtet. Das getrocknete Material wurde zuerst auf einer Zahnscheibenmühle und anschließend 15 auf einer Stiftmühle vermahlen.

Beispiel 2

20 Die Vorgehensweise erfolgte analog Beispiel 1.
Als Emulgator wurde Marlowet GFW eingesetzt. Es wurden
3,0 Gewichtsteile Silan auf 100 Gewichtsteile
Ultrasil VN 3 aufgebracht. Das hiermit erhaltene
Produkt wurde wiederum in Natur- und Synthesekautschuk
25 eingearbeitet.

Ergebnisse:

30 Die Tabellen 1 - 4 zeigen die erhaltenen Resultate. Es kann festgestellt werden, daß für das wasserunlösliche Si 69 eine Modifizierung des Füllstoffs nach dem Naßverfahren mit Emulgator eine Erhöhung der gummitechnischen Eigenschaften gegenüber dem nicht-35 modifizierten Füllstoff erzielt wird. 1 In Naturkautschuk werden durch Einsatz von mit Si 69 modifiziertem Aerosil 130V bzw. Ultrasil VN 3 Mischungsplastizität, Zerreißfestigkeit, Modul, Einreißfestigkeit, Rückprallelastizität und Abriebwiderstand

5 deutlich verbessert.

Beim Buna Hüls 1500 Synthesekautschuk sind durch Einsatz von o.g. mit Si 69 modifizierten Kieselsäuren Erhöhungen in Modul, Rückprallelastizität und Abrieb-

10 widerstand zu verzeichnen. Im Falle mit Si 69 modifiziertem herosil 130V bzw. Ultrasil VN 3 in Buna Hüls 1500 wird die Mischungsplastizität verbessert, während Einsatz von mit Si 69 silanisiertem VN 3 zusätzlich zu einer Zerreißfestigkeitserhöhung führt.

15

Tabelle 1.

Beispiel 3: Modifizierte pyrogene Kieselsäure in Naturkautschuk

	Tabette 1:		1 .	2
20	RSS 1, ML 4 = 67		100	100
	Aerosil 130V		50	
	Mit Si 69 modifizier- tes Aerosil (6 GT auf 180 GT Aerosil)		•	50
	zno, RS		4	4
25	Stearinsäure		2	2
	Vulkacit CZ		2	2
	Schwefel		2	2
	ML 4 100°C	(Punkte)	145	78
30	Zerreißfestigkeit	(MPa)	15,1	23,9
	Spannungswert 300 %	(MPa)	3,1	9,4
	Bruchdehnung	(%)	700	560
	Weiterreißwiderstand	(N/mm)	14	38
	Firestone Ball Rebound	(%)	50,4	59,5
35	Shore Härte	(Grad)	70	62
	Abrieb	(mm ³)	222	123

1	Beispiel 4: Modifizierte	pyrogene	Kieselsäure	in
	Synthesekautschuk			ŧ
	Tabelle Z:		1	ž
5	Buna Hüls 1500 (SBR)		100	100
•	Aerosil 130V		50	-
	Mit Si 69 modifizier- tes Aerosil (6 GT auf 100 GT Aerosil)		-	50
	ZnO, RS		4	ğ
10	Stearinsäure	*	2	2
	Vulkacit CZ		2,25	2,25
	Schwefel		2	2
	ML 4 100°C	(Punkte)	170	127
2 5	Zerreißfestigkeit	(MPa)	17.9	17,8
7.0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(MPa)	-	12.0
	Spannungswert 300 %		4,2	
	Bruchdehnung	(%)	670	390
	WeiterreiSwiderstand	(N/mm)	23	. 10
	Firestone Ball Rebound	(%)	44,4	45,4
20	Shore Härte	(Grad)	74	67
	Abrieb	(mm³)	134	82

1	Beispiel 5: Modifizierte Naturkautschuk	e gefällte	Kieselsäure	in
	Tabelle 3:		1	2
5	RSS 1, ML 4 = 67		100	100
	Ultrasil VN 3		50 -	***
	Mit Si 69 modifizier- tes VN 3 {3 GT auf 100 GT Ultrasil VN 3}		···· .	50
10	ZnO, RS		Ą	4
	Stearinsäure		2	2
	Vulkacit CZ		2	2
	Schwefel		2	2
15	ML 4 100°C	(Punkte)	160	121
	Zerreißfestigkeit	(MPa)	15,8	17,9
	Spannungswert 300 %	(MPa)	3,9	5,9
20	Bruchdehnung .	(%)	640	580
	Weiterreißwiderstand	(N/mm)	11	22
	Firestone Ball Rebound	(&)	57,5	60,2
	Shore Härte	(Grad)	54	63
	Abrieb	(mm³)	218	174

- 14 --

3	Beispiel 6: Modifiziert	e gefällte	Kieselsäure in	n
	Synthesekautschuk	•		
	Tabelle 4:		1	12
5	Buna Hüls 1500 (SBR)		100	100
	Ultrasil VN 3		50 .	
	Mit Si 69 modifizier- tes VN 3 (3 GT auf 100 GT Ultrasil VN 3)		-	50
10	EnO, RS		4 .	4
	Stearinsäure		2	2
	Vulkacit C2		2,25	2,25
	Schwefel		2	2
15	ML 4 100°C	(Punkte)	144	125
	Zerreißfestigkeit	(MPa)	12,8	16,5
	Spannungswert 300 %	(MPa)	3,7	8,5
	Bruchdehnung	(*)	630	470
	Weiterreißwiderstand	(N/mm)	18	11
20	Firestone Ball Rebound	(%)	42,9	47,6
	Shore Härte	(Grad)	65	67
	Abrieb	(mm ³)	148	101

10

30

35

Degussa Aktiengesellschaft Frankfurt am Main

An der Oberfläche modifizierte synthetische silikatische Füllstoffe, ein Verfahren zur Herstellung und deren Verwendung

15 Patentansprüche

1. Synthetische silikatische Füllstoffe, an der Oberfläche modifiziert mit mindestens
einer Organosiliciumverbindung, <u>dadurch gekenn-</u>
20 <u>zeichnet</u>, daß die Verbindung wasserunlöslich ist
und der Formel (I)

(1)
$$\left[\mathbb{R}_{n}^{1}(\text{RO})_{3-n} \text{ Si-(Alk)}_{m} - (\text{Ar})_{p}\right]_{2} \left[\mathbb{S}\right]_{x \text{ entspricht,}}$$

25 in der bedeutens

R und R¹ eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, den Fhenylrest, wobei alle Reste R und R¹ jeweils die gleiche oder eine verschiedene Bedeutung haben können, R eine C₁-C_h-Alkyl-C₁-C_h-Alkoxins 0,1 oder 2
Alks einen zweiwertigen, geraden oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, ms 0 oder 1

AT: sinen Arylenrest mit 6 bis 12 C-Atomen

- 1 p: 0 oder 1 mit der Maßgabe, daß p und m nicht gleichzeitig 0 bedeuten und x: eine Zehl von 2 bis 8.
- 5 2. Verfahren zur Herstellung von Füllstoffen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
- a) bis zu 80 Gev.- mindestens eine Organosiliciumverbindung gemäß der Forwel (I) in 10 Wasser emulgiert, gegebenenfalls in Anwesenheit einer oberflächenaktiven Substanz
- b) diese Emulsion mit der wässrigen Suspension eines silikatischen, synthetischen Füllstoffs bei einer Temperatur von 10 bis 50°C unter Rühren vermischt, daß in der Suspension 0,3 bis 15 Gew.-% der Organosiliciumverbindung(en)gemäß Formel (I), bezogen auf den Füllstoff, enthalten sind,

20 c) das Gemisch gegebenenfalls auf eine Temperatur von 50 bis 100°C aufheizt und

- d) nach Ablauf von 10 bis 120 min den Füllstoff abfiltriert und bei 100 bis 150°C trocknet oder die Suspension sprühtrocknet.
- Verwendung der Füllstoffe gemäß den Ansprüchen
 und 2 in form- und vulkanisierbaren Kautschukmischungen.